# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-48269

⑤Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

49公開 昭和63年(1988) 2月29日

C 07 D 231/16 A 01 N 43/56 7166-4C C-7215-4H

審査請求 未請求 発明の数 2 (全7頁)

匈発明の名称

ピラゾールカルボキサミド化合物およびそれを有効成分とする殺菌

剤

②特 願 昭61-193487

②出 願 昭61(1986)8月19日

⑫発 明 者 西田 寿 美雄 兵庫県宝塚市高司4丁目2番1号 住友化学工業株式会社

内

⑫発 明 者 松 尾 憲 忠 兵庫県宝塚市高司4丁目2番1号 住友化学工業株式会社

内

⑩発 明 者 前 田 清 人 兵庫県宝塚市高司4丁目2番1号 住友化学工業株式会社

内

⑫発 明 者 井 上 悟 兵庫県宝塚市高司4丁目2番1号 住友化学工業株式会社

内

⑪出 願 人 住友化学工業株式会社

大阪府大阪市東区北浜5丁目15番地

⑩代 理 人 弁理士 諸石 光凞 外1名

### 明 細 鬱

1. 発明の名称

ピラゾールカルボキサミド化合物およびそれ を有効成分とする殺菌剤

- 2. 特許請求の範囲
  - (1) 一般式

$$\begin{array}{c|c} CH_{\text{s}}-N & R \\ C & NH & R_{\text{s}} \end{array}$$

て式中、Rはメチル基またはエチル基を表わし、R₁およびR₂は同一または相異なり、水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基または低級アルコキシル基を表わす。〕
 で示されるピラゾールカルボキサミド化合物。

(2) 一般式

$$CH_3-N$$

$$F$$

$$C$$

$$NH$$

$$R_1$$

$$R_2$$

こ式中、Rはメチル基またはエチル基を表わしR₁およびR₂は同一または相異なり、水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基または低級アルコキシル基を表わす。〕で示されるピラゾールカルボキサミド化合物を有効成分として含有することを特徴とする数期剤。

## 8. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は、新規なピラゾールカルボキサミド 化合物およびそれを有効成分として含有する殺 菌剤に関する。

<従来の技術>

従来、例えば、特開昭 5 2-8 7 1 6 8号公報および特開昭 6 0-8 4 9 4 9号公報に記載のピラゾールカルボキサミド化合物が殺菌剤の有効成分として用いられることが知られている。

<発明が解決しようとする問題点>

しかしながら、これらのピラゾールカルボキ サミド化合物は、殺菌活性が充分とは貧い難く 必ずしも満足すべきものではない。 <問題を解決するための手段>

本発明者らは、このような状況に鑑み、優れた殺菌活性を有する化合物を開発すべく種々検討した結果、5-フルオロピラゾールカルボキサミド化合物が優れた殺菌活性を有することを見出し本発明に至った。

すなわち、本発明は、一般式(I)

$$\begin{array}{c|c} CH_{a}-N & R \\ \hline C & NH & R_{1} \\ \parallel & & R_{2} \end{array} \hspace{0.5cm} (1)$$

「式中、Rはメチル基またはエチル基を表わ し、R₁およびR₂は同一または相異なり、水素 原子、ハロゲン原子、低級アルキル基または 低級アルコキシル基を表わす。〕

で示されるピラゾールカルボキサミド化合物 (以下、本発明化合物と称する。)およびそれ を有効成分として含有する殺菌剤を提供するも のである。

(8)

trifolii)、雪腐病 (Typhula incarnata, T. ishikariensis) 等が挙げられる。

本発明化合物を殺菌剤として用いる場合は、 他の何らの成分も加えずそのまま用いてもよい が、通常は、固体担体、液体担体、界面活性剤 その他の製剤用補助剤と混合して、乳剤、水和 剤、懸濁剤、粒剤、液剤等に製剤して用いる。

これらの製剤中の有効成分である本発明化合物の含有量は、重量比で 0.1~99.9%、好ましくは 0.2~80%の範囲である。

上記製剤において、固体担体としては、カオリンクレー、アッタパルジャイトクレー、ペントナイト、酸性白土、パイロフィライト、タルク、珪誕土、方解石、トウモロコシ穂軸粉、クルミ 般粉、尿素、硫酸アンモニウム、合成含水酸化珪素等の微粉末あるいは粒状物があげられ、液体担体としては、キシレン、メチルナフタレン等の芳香族炭化水素類、イソプラのアルコール類、アセトン、シクロヘキサノン、イソホロ

本発明化合物は、種々の植物病原菌、特に担 子菌類に属する微生物による植物病害に対し て予防的、治療的、浸透移行的殺菌効力を有 することから殺菌剤の有効成分として用いる ことができる。

本発明化合物が優れた効力を有する植物病 害としては、例えばイネの紋枯病(Rhizoctonia solani)、疑似紋枯病(Rhizoctonia oryzae, R. solani B型)、ムギ類のさび病 (Puccinia atriiformis, P. graminis, P. recondita, P. hordei)、霽病(Typhula incarnata, T. ishikariensis)、 裸黒穂病 (Ustilago tritici, U. nuda)、各種作物の 立枯病(Rhizoctonia solani)、白絹病(Corticium rolfsii)、ジャガイモ、ピートのリゾ クトニア病(Rhizoctonia solani)、ナシの赤 星病(Gymnosporangium haraeanum)、リンゴ の黒屋病(Venturia inaequaris)、 牧草、 芝 生等の葉腐病(Rhizoctonia solani)、 白絹病 (Corticium rolfsii)、葉さび病(Uromyces

(4)

ン等のケトン類、大豆油、綿実油等の植物油、 ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、水等 があげられる。

製剤用補助剤としては、リグニンスルホン酸塩、アルギン酸塩、ポリビニルアルコール、アラビアガム、CMC(カルボキシメチルセルロース)、PAP(酸性りん酸イソプロピル)等があげられる。

これらの製剤は、希釈せずそのまま施用する

(5)

かまたは例えば水で希釈して植物体に直接施用するかあるいは土壌に施用する。さらに鮮しくは植物体へ散布または散粉するか、土壌設面へ 散布、散粉または散粒するか、あるいは必要に 応じその後さらに土壌と混和するなど個々の形 態で使用される。

また、他の殺魃剤と混合して用いることにより、殺魃効力の増強をも期待できる。さらに、殺虫剤、殺ダニ剤、殺線虫剤、除草剤、植物生長調節剤、肥料、土壌改良剤と混合して用いることもできる。

なお、本発明化合物は、水田、畑地、果樹園、 牧草地、芝生地等の殺菌剤の有効成分として用 いることができる。

本発明化合物を殺菌剤として用いる場合、その施用風は、気象条件、製剤形態、施用時期、 方法、場所、対象病害、対象作物等によっても 異なるが、通常1アールあたり 0.5~100g、 好ましくは、1g~50gであり、乳剤、水和 剤、懸濁剤、液剤等を水で希釈して施用する場

(7)

5.0 モルである。

また、該反応を行なう場合通常、不活性溶媒が使用され、該溶媒としては例えばトルエン、キシレン等の炭化水素類、ピス(2ーメトキシエチル)エーテル等のエーテル類、ジメチルスルホキシド、スルホラン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドなど、およびこれらの混合溶媒が挙げられる。

反応温度は100~200℃の範囲である。 尚、該反応において、反応助剤としてフッ化 カルシウムや相間移動触媒を用いることもできる。使用される相間移動触媒としては、相間移動触媒としては、相間移動触媒としては、相間移動 動触媒として広く知られているクラウンエーテ ル類、テトラアルキルアンモニウムハライド類 のような四級アンモニウム塩、テトラアルキル ホスホニウムハライド類のようなホスホニウム 塩などが挙げられる。

### <実施例>

次に本発明化合物の製造例を参考例として 示す。 合、その施用濃度は、 0. 0 0 1 % ~ 1 %、好ま しくは、 0. 0 0 5 % ~ 0. 5 %であり、また粒剤、 粉剤等は、なんち希釈することなくそのまま施 用する。

本発明化合物は、例えば一般式(11)

$$\begin{array}{c|c} CH_4-N & R \\ C & C & NH \\ C & R_2 \end{array} \qquad (1)$$

(式中、R, R<sub>1</sub> および R₂は前記と同じ意味を表わす。〕

で示される塩素 置換 ピラゾールカルボキサミド 化合物をフッ素 化剤と反応させ、塩素/フッ素 交換反応を行なうことにより製造することがで きる。

上記、塩素/フゥ素交換反応において、用いられるフゥ素化剤としては、フゥ化カリウム、フゥ化セシウムなどが挙げられ、その使用量は通常、一般式 (II) で示される塩素酸換ビラゾールカルボキサミド化合物 1 モルに対し、1.0~

(8)

### 参考例1

フッ化カリウム粉末 1.5 g 、スルホラン 15 mlおよびトルエン20mlを、モレキュラーシ ープスを詰めたガラス質を湿流冷却管の下に 付設した物を取り付けた反応容器に入れ、加 熱盪流させながら、モレキュラーシーブスで 系内の水分を除去した後トルエンを留去し冷 却した。次いで、これに、5-クロロー1. 8 - ジメチルー N - フェニル ピラゾール - 4 ーカルボキサミド400脚を加えて、窒素雰 囲気下、180~200℃で16時間加熱し た。冷却後、反応液に水およびエーテルを加 えて分液し水闇をエーテル抽出し、エーテル 層を併せ、これを飽和食塩水で洗浄し、無水 硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーに処し、1,8-ジメチル-5-フルオ ローN-フェニルピラゾールー4ーカルボキ サミド140脚を得た。

m p 1 8 8.1 °C

(10)

<sup>19</sup>F - NMR スペクトル

測定溶媒: CDC l<sub>8</sub> 外部標準: CF<sub>3</sub> CO<sub>2</sub> H + 47.5 ppm (プラスの値は、CF<sub>3</sub> CO<sub>2</sub> に対し、 高磁場側を示す。)

## 容筹例 2

(11)

第 1 表

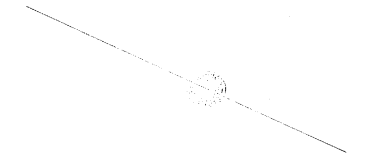
溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに処し、1,8-ジメチルー5-フルオローN-(3-イソプロポキシフェニル)ピラゾールー4-カルボキサミド160 物を得た。

n p 26.5 1.5 5 7 8

18F-NMRスペクトル

測定溶媒:CDC l<sub>3</sub> 外部標準:CF<sub>8</sub>CO<sub>2</sub>H + 47.8 ppm (プラスの値は、CF<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>H に 対し高磁揚側を示す。)

このような製造法によって得られる本発明化 合物の代表的なもののいくつかを第1 表に示す。



(12)

化合物番号	R	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	物理定数	19 F - NMR (ppm)*
(1)	СН	Н	Н	mp. 1 8 8.1 °C	4 7. 5
(2)	CH <sub>8</sub>	2-CH <sub>8</sub>	н	mp. 158.8°C	4 7. 6
(8)	CH <sub>8</sub>	8 - CH <sub>8</sub>	н	mp. 158.4°C	4 7. 5
(4)	CH <sub>8</sub>	4 CH <sub>8</sub>	Н	mp. 141.8°C	4 7.7
(5)	CH <sub>a</sub>	$8 - C_2 H_6$	н	mp. 97.0°C	4 7. 5
(6)	СH <sub>8</sub>	8-C &	Н	mp. 175,1°C	4 7. 1
(7)	СH₃	2-CH <sub>3</sub>	8 - CH <sub>8</sub>	mp. 172.0°C	4 7.8
(8)	CH₂	2-C@	8 - C &	mp. 144.5°C	4 7. 8
(9)	СН	8-O-CHCH	н	n 27.0 1.5680	4 7. 4
(10)	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	з-О-СН<СН	н	n 26.5 1.5 5 7 8	4 7. 8

※ トリフルオロ酢酸を外部標準として用いた。プラスの値は高磁場側を 示している。 次に製剤例を示す。なお、本発明化合物は第 1 表の化合物番号で示す。部は重量部である。 製剤例 1

本発明化合物(1)~(10)の各々50部、リグニンスルホン酸カルシウム8部、ラウリル硫酸ナトリウム2部および合成含水酸化珪素45部をよく粉砕混合して水和剤を得る。

### 製剤例2

本発明化合物(1)~(10)の各々10部、ポリオキシエチレンスチリルフェニンエーテル14部、ドデシルペンゼンスルホン酸カルシウム6部、キシレン70部をよく混合して乳剤を得る。

### 製剤例8

本発明化合物(1)~(10)の各々2部、合成合水酸化硅素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベントナイト80部およびカオリンクレー65部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合せた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

(14)

第 2 表

化合物記号	化 学 構 造 式	備考
A	Me - N Me CNH-CNH-CO	特開昭 52- 87168号 公報号 88 公番号 88 として記載 の化合物
В	Me - N - CNH - Opr (i) Me	特開昭 60- 84949号 公報に記載 の化合物
С	Me - N Me CNH-COPMI	特開昭 60- 84949号 公報に記載 の化合物

尚、防除効力は、調査時の供試植物の発病 状態すなわち葉、茎等の菌機、病斑の程度を 肉眼観察し、菌搬、病斑が全く認められなければ「5」、10%程度認められれば「4」、80 %程度認められれば「8」、50%程度認められれば「1」、そ 製剤例4

本発明化合物(1)~(10)の各々25部、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート8部、CMC8部、水69部を混合し、粒度が5シクロン以下になるまで湿式粉砕して懸濁剤を得る。

### 製剤例 5

本発明化合物(1)~(10)の各々2部、カオリンクレー88部およびタルク10部をよく粉砕混合して粉剤を得る。

次に本発明化合物が殺菌剤の有効成分として有用であることを試験例で示す。なお、本発明化合物は、第1表の化合物番号で示し、比較対照に用いた化合物は第2表の化合物記号で示す。

(15)

れ以上で化合物を供試していない場合の発病 状態と差が認められなければ「0」として、 0 ~ 5 の 6 段階に評価し、 0、1、2、8、4、5 で示す。

試験例1 イネ紋枯病防除試験(予防効果)

プラスチックポットに砂漿土を詰め、イネ (近畿 8 8 号)を揺យし、温室内で 2 8 日間 育成した。イネの幼苗に、製剤例 4 に準じて 懸濁剤にした供試薬剤を水で希釈して所定濃 度にし、それを薬面に充分付着するように茎 薬散布した。散布後、植物を風乾し紋枯病菌 の含菌寒天懸濁液を噴霧、接種した。接種後、 2 8 ℃、暗黒、多湿下で 4 日間置いた後、 除効力を調査した。その結果を第 8 表にしめ す。

(16)

第 3 表

f	供 試 薬 剤 化合物 有効成分施用濃度 (ppm)	
化合物		
(1)	500	5
(2)	500	5
(8)	500	5
(4)	500	5
(5)	500	5
(6)	500	5
(7)	5 0 0	5
(8)	5 0 0	5
(9)	500	5
(10)	5 0 0	5

試験例 2 イネ紋結病防除試験(漫透移行効果) プラスチックポットに砂漿土を詰め、イネ (近畿 8 8 号)を揺種し、温室内で 2 8 日間 育成した。イネの効苗に、製剤例 1 に準じて 水和剤にした供試薬剤を水で希釈して、その 所定盤を土壌に潅注した。潅注後、7 日間温

## 試験例 8 イネ紋枯病防除試験(予防効果)

(18)

プラスチックポットに砂鰒土を詰め、イネ (近畿 8 8 号)を播種し、温室内で60日間 育成した。6~7葉が展開したイネの幼苗に、 製剤例2に準じて乳剤にした供試化合物を、 水で希釈して所定濃度にし、それを葉面に充 分付着するように茎葉散布した。散布4時間 後、イネ紋枯病菌の含菌寒天片を貼付接種し た。接種後28℃、多湿下で4日間育成し、 防除効力を調査した。

その結果を第5衷に示す。

第 5 表

Ø	共 試 薬 剤	<b>84</b> g∧ +41 1.	
化合物	有効成分施用濃度(ppm)	防除効力	
(1)	200	5	
	100	5	
	5 0	4	
A	500	4	
	200	0	

室内で育成し、イネ紋枯病菌の含菌寒天を噴霧、接種した。接種後、28℃、暗黒、多湿下で4日間置いた後、防除効力を調査した。 その結果を第4表にしめす。

第 4 表

	供 試 薬 剤	Pt: VA 104 4
化合物	薬剤処理量(暢ノポット)	防除効力
(1)	5	5
(2)	5	5
(3)	5	5
(4)	5	5
(5)	5	5
(6)	5	5
(7)	5	5
(8)	5	5
(9)	5	5
(10)	5	5
	1	

(19)

## 試験例4 イネ紋枯病防除試験(浸透移行効果)

プラスチックポットに砂壌土を詰め、イネ (近戦88号)を播種し、温室内で8週間育成した。6~7葉が展開したイネに、製剤例2に準じて乳剤にした供試化合物を水で希釈し、その所定量を土壌に潅注した。潅注後7日間温室内で育成し、イネ紋枯病の含菌率天片を貼付接種した。接種後28℃、多温下で4日間育成し、防除効力を調査した。

結果を第6表に示す。

第 6 表

1	供 試 薬 剤		
化合物	薬剤処理量(軽/ポット)	一 防除効力	
(1)	4	5	
•	2	5.	
	1	4	
A	4	4	
	2	0	
•	1	0	

(20)

### 試験例5 イネ紋枯病防除試験(予防効果)

プラスチックポットに砂鍛土を詰め、イネ (近職 8 8 号)を揺種し、温室内で 6 0 日間 育成した。 6 ~ 7 葉が展開したイネの幼苗に、 製剤例 2 に準じて乳剤にした供試化合物を、 水で希釈して所定濃度にし、それを葉面に充 分付着するように茎葉散布した。 散布 4 時間 後、イネ紋枯病菌の含菌寒天片を貼付接種し た。接種後 2 8 ℃、多湿下で 4 日間育成し、 防除効力を調査した。

その結果を第7表に示す。

第 7 表

#	共 試 薬 剤	防除効力
化合物	有効成分施用濃度(ppm)	D) PAT XOZJ
(9)	200	5
	100	Б
	5 0	5
В	200	5
	100	4
	5 0	8

(22)

### 試験例7 コムギ赤さび病防除試験(治療効果)

ブラスチックポットに砂壌土を詰め、コムギ(農林73号)を指揮し、温室内で10日間育成した。第2~3葉が展開したコムギの幼苗に、コムギ赤さび病菌を散粉接種した。接種後28℃、多湿下で1日育成し、製剤別1に準じて水和剤にした供試化合物を水で希釈して所定濃度にし、それを葉面に充分付着するように茎葉散布した。散布後28℃照明下で7日間育成し、防除効力を調査した。

結果を第9表に示す。

試験例6 イネ紋枯病防除試験(浸透移行効果)

プラスチックポットに砂壌土を詰め、イネ (近畿 8 8 月)を播種し、温室内で 8 週間育成した。 6 ~ 7 薬が展開したイネに、製剤例 2 に増じて乳剤にした供試化合物を水で希釈 し、その所定量を土壌に潅注した。潅注後 7 日間温室内で育成し、イネ紋枯病菌の含菌寒 天片を貼付接種した。接種後 2 8 ℃、多湿下で 4 日間育成し、防除効力を調査した。

結果を第8表に示す。

第 8 表

	供 試 漿 剤	防除効力
化合物	薬剤処理壁(ギット)	L COXXANGE
(9)	4	5
	2	5
	1	5
С	4	8
1	2	0
	1	0

(28)

第 9 表

ij.	供 試 菜 剤	
化合物	有効成分施用濃度(ppm)	防除効力
(1)	500	Б
(2)	500	5
(8)	500	5
(4)	500	5
(5)	500	5
(6)	500	5
(7)	500	5
(8)	<b>50</b> 0	5
(9)	500	5
(10)	500	б

#### <発明の効果>

本発明化合物は、種々の植物病原菌、特に担 子菌類に属する微生物による植物病害に対して 単効を示すことから、殺菌剤の有効成分として 種々の用途に用いることができる。

(24)

(25完)

**DERWENT-ACC-NO:** 1988-096363

**DERWENT-WEEK:** 198814

COPYRIGHT 2010 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Pyrazole-carboxamide cpds.,

useful as fungicide are obtd. by reacting e.g. 5-chloro-1,3-di: methyl-N-phenyl- pyrazole-4-carboxamide with fluorinating

agent

INVENTOR: INOUE S; MAEDA K; MATSUO N; NISHIDA S

PATENT-ASSIGNEE: SUMITOMO CHEM IND KK[SUMO]

**PRIORITY-DATA:** 1986JP-193487 (August 19, 1986)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE

JP 63048269 A February 29, 1988 JA

## APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL-DESCRIPTOR	APPL-NO	$\mathtt{APPL}-$	
			DATE	
JP 63048269A	N/A	1986JP-	August	
		193487	19, 1986	

INT-CL-CURRENT:

TYPE IPC DATE

CIPP A01N43/56 20060101 CIPS C07D231/16 20060101

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 63048269 A

### BASIC-ABSTRACT:

Pyrazolecarboxamide cpds. of formula (I) are new. R is (m)ethyl; R1 and R2 are each H, halogen, lower-alkyl or alkoxy. Pref. (I) is obtd. by reacting a cpd. of formula (II) with fluorinating agent to conduct the Cl/F exchange reaction. As fluorinating agent potassium— or a caesium—fluoride, etc. are used. Use amt. of the agent is 1.0-5.0 moles per mole of (II). The reaction is conducted in inert solvent esp. toluene or xylene. The reaction temp. is 100-200 deg.C. As reaction aid calcium fluoride or a phase transfer catalyst can be used. The catalysts are crown ether, tetralkyl ammonium halide, etc..

USE/ADVANTAGE - (I) shows treating and preventing effects, and controls rice blast, wheat rust, damping-off various crops, Rhizoctonia solani disease of potato and beet, etc..

TITLE-TERMS: PYRAZOLE CARBOXAMIDE COMPOUND USEFUL FUNGICIDE OBTAIN REACT CHLORO DI METHYL N PHENYL FLUORINATED AGENT

**DERWENT-CLASS:** C02

**CPI-CODES:** C07-D08; C12-A02C; N05-D;

CHEMICAL-CODES: Chemical Indexing M2 \*01\*

Fragmentation Code F011 F013 F014

F015 F511 G010 G011 G012 G013

G014 G015 G016 G100 H2 H211 H541

H542 H6 H600 H601 H602 H608 H609

H621 H641 H642 J0 J011 J3 J311 M1

M123 M136 M210 M211 M212 M213

M214 M215 M216 M220 M221 M222

M231 M232 M233 M240 M272 M273

M281 M282 M283 M320 M413 M510

M521 M531 M540 M710 P002 P241

Markush Compounds 881470201

## SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: 1988-043454